- NHCO-R₂-CONH-基(R₂は単換または無置換のアルキレン基またはフエニレン基を 表わし、例えば-NHCOCH₂CH₂CONH-、

— S— R2—S— 店(R2ね 産換または 無道後の アルキレン 基を扱わし、例えば、 — S—CH2CH2—S—、

- N H C O - 、 - C O N H - 、 - O - 、 - O C O -およびアラルキレン艦(例えば

等から選ばれたものを組合せて成立する基を含む。 好ましい連結基としては以下のものがある。

は前配!面の蕗を適当なととろで2面の歯にした ものを扱わす。

一般式(I)であらわされるものがビニル単量体の中にある場合のR1であらわされる連結基は、アルキレン基(懺換または無置換のアルキレン基で、例えば、メチレン基、エチレン基、1,10一デシレン基、一CH2CH2CH2ー、等)、フェニレン基(置換または無置換のフェニレン基で、例えば、1,4一フェニレン基、1,3一フェニレン基、

-16-

- -CONH-CH2CH2NHCO-
- -CH2CH2O-CH2CH2-NICO,

なおビニル単量体の中のビニル基は一般式(I) であらわされるもの以外に微換器をとつてもよく、 好ましい微換基は水素原子、塩素原子、または炭 米数!~半 個の低級アルキル基(例えばメチル基、 エチル法)を表わす。

芳香族一級アミン現像楽の酸化生成物とカップリングしない非発色性エチレン様単量体としてはアクリル酸、αークロロアクリル酸、αーアルアクリル酸(例えばメタクリル酸など)およびこれらのアクリル酸強から誘導されるエステルもしくはアミド(例えばアクリルアミド、nープチルア

クリルアミド、セーブチルアクリルアミド、ジア ¬ セトンアクリルアミド、メタアクリルアミド、メ チルアクリレート、エチルアクリレート、 n ープ ロピルアクリレート、ローブチルアクリレート、 tープチルアクリレート、isoープチルアクリ レート、ユーエチルヘキシルアクリレート、nー オクチルアクリレート、ラウリルアクリレート、 メチルメタクリレート、エチルメタクリレート、 ロープチルメタクリレートおよびターヒドロキシ メタクリレート)、メチレンジビスアクリルアミ と、ビニルエステル(例えばビニルアセテート、 ビニルプロピオネートおよびビニルラウレート)、 アクリロニトリル、メタクリロニトリル、芳香族 ピニル化合物(例えばスチレンおよびその誘導体、 ビニルトルエン、ジビニルペンゼン、ビニルアセ トフェノンおよびスルホスチレン)、イタコン酸、 シトラコン酸、クロトン酸、ビニリデンクロライ ド、ビニルアルキルエーテル(例えばビニルエチ ルエーテル)、マレイン酸、無水マレイン酸、マ レイン酸エステル、N-ビニルー3ーピロリドン、

_/ 0 -

はない。

(3)

Nービニルピリジン、およびユーおよびキービニルピリジン等がある。ことで使用する非路色性エチレン傑不飽和単量体は 4 福以上を一緒に使用することもできる。例えば n ープチルアクリレートとメチルアクリレート、スチレンとメタクリル酸、メタクリル酸とアクリルアミド、メチルアクリレートとジアセトンアクリルアミド等である。

ポリマーカラーカプラー分野で周知の如く、固体水不溶性単量体カプラーと共重合させるための非 名色性エチレン様不飽和単量体は形成される共重 合体の物理的性質をよび/または化学的性質例え ば溶解腱、写真コロイド組成物の結合剤例えばゼ ラチンとの相溶性、その可撓性、熱安定性等が好 影響を受けるように選択することができる。

本 接明に用いられるポリマーカプラーは水可溶性のものでも、水不溶性のものでもよいが、その中でも特にポリマーカブラーラテックスが好ましい。

本発明にかかる代表的なマゼンタカプラーの具 体例を示すが、とれらによつて限定されるもので

- 20 -

N N N N

(5)

(6)

63

--313--

(17)

- 27 -

$$C_{1} zH_{2} sO \xrightarrow{C} C_{2} NH$$

$$Ho \longrightarrow SO_{2} \longrightarrow OCHCNH \longrightarrow (CH_{2}) \xrightarrow{N} H$$

$$C_{1} zH_{2} sO \longrightarrow SO_{2} NH \longrightarrow OCH_{2}) \xrightarrow{S} H$$

$$N \longrightarrow N$$

$$N \longrightarrow$$

-- 29 --

- 30

 CH_{3} CH_{3} CH_{3} CH_{4} CH_{4} CH_{4} CH_{4} CH_{4} CH_{4} CH_{4} CH_{5} CH_{5} CH_{5} CH_{5} CH_{5} CH_{5}

3

(s)C s H 1 1 (c s H 1 1(t))

3

C1.6Hs70
H
N
H
OH2 OC6H1.8

—315—

8

(37)

$$\begin{pmatrix} C_0 + I_1 7 \\ N \\ N \\ H \\ H \end{pmatrix} C_{H_2} C_{H_2} C_{H_1} 7$$

本発明のカプラーは一般的に下配の方法で合成

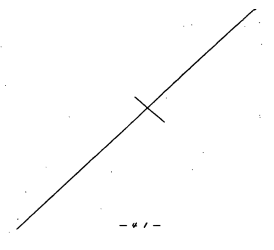
以下はポリマーカプラー用単量体として好まし

$$\begin{array}{c}
\text{NH 2} \\
\cdot R_2 - C = CH - CN \\
\end{array} \xrightarrow{\text{NII}_2 \text{NI}_2 \cdot \text{H}_2 \text{O}} \xrightarrow{\text{N}} \xrightarrow{\text{N}} \xrightarrow{\text{NH}} \\
R_2 \xrightarrow{\text{NH}_2} \xrightarrow{\text{NH}_2} \xrightarrow{\text{N}} \xrightarrow{\text{N}$$

イルアミノ藍、を表わす。)

上配反応のうち基本骨核の合成については、Angew.Chem.Int.Ed.Eng.2/ 698(/982年)、Chem.Ber.。89 2550(/984年)を参考にして合成する事ができる。 置換基の合成については、公知の方法で合成するととができる。

③ ポリマーカプラーの一般的合成法



(R 3 はアルキル属、アリール基を扱わし、R 4 、R 5 は水梁原子、アルキル基、アリール黒、ヘテロ環基を扱わす。)

(R 6 は水炭原子、ハロゲン原子、ヒドロキ シ店、アンルアミノ島、スルホンアミド島、 ウレイド店、イミド基、スルフアモイル店、 アルコキシカルボニルアミノ店、カルバモ

ポリマーカナターの合成法については容液重合 および乳化重合があるが、まず溶液重合について は米国特許3、451、820号、特開昭58-28745号に配数の方法で合成でき、一般式 I であらわされる部分を含む単世体カプラーと非発 色性エチレン模単量体(例えばアクリル酸、αー クロロアクリル酸、メダアクリル酸のようなアル アクリル酸またはそのアクリル酸から誘導される エステルもしくはアミド(例えばアクリルアミド、 nープチルアクリルアミド、 nープチルメタアク リレート、メチルメタアクリレート、エチルメタ アクリレート、等))を適当な比率で、可溶性有 機俗鰈(例えば、ジオキサン、メチルセルソルブ、 等)に俗解すたは混合し、適当な温度(30~1 00°位)で餌合開始(物理的作用として、紫外 破、高エネルギー解射等によるか化学的作用とし てパーサルフエート、避酸化水業、ペンゾイルパ ーオキシド、アソビスアルキロニトリル等の開始 剤によるフリーラジカルの生成によつて開始)す ることができる。重合反応終了後、有機溶媒への

押出、漁船、あるいは水への注加によつて取合体 を単離するととができる。また乳化質合法につい ては米国特許 3 , 3 7 0 , 9 5 2 号に配収の方法 で合成するととができる。

・③ カップリング離脱基の一般的を導入法

(1) 酸聚原子を連結する方法

本発明の4当量母核カプラー、1Hーピラゾロ(1,3-d)ーテトラゾール型カプラーを実施例」に示すような方法で色素を形成させ、それを酸触媒の存在下で加水分解しケトン体とし、このケトン体をPdー炭素を触媒とする水素添加、2nー酢酸化よる避元された素化ホウ素ナトリウムによる避元で、7ーヒドロキシー1Hーピラゾロ(1,3-d)ーテトラゾールを合成することが出来る。これを各種ハライドと反応させて目的とする酸素原子を連動したカプラーが合成できる。(米国特許3,924,631号、特別昭57-70817号参照)

(2) 窒燥原子を連結する方法 窒燥原子を連結する方法には大きく分けて3つ - 4.3-

ク位にフェノキン部を有する化合物もとの方法で 合成するととができる。

第3の方法は、6 m または10 m 電子系芳香族 電影へテロ環を7位に導入する場合に有効な方法 で、特公昭 5 7 一 3 6 5 7 7 号に配載されている ように前配第 2 の方法で合成した 7 ー ハロゲン体 に対して 2 倍モル以上の 6 m または 1 0 m 電子系 芳香族 選 ペテロ 場 を添加し 5 0 ° ~ 1 5 0 ° で に 接触 するか、または ジメチルホルム アルデヒド、スルホランまたは ヘ 中サメチルホスホトリアミド等非プロトン性 極性 整 禁 中、 3 0 ° ~ 1 5 0 ° で 加熱することに 5 つで で 塩素 次子 で 塩素 と で さる。

(3) イオウ原子を連結する方法

芳香族メルカブトまたはヘテロ環メルカブト 悪が7位に世換したカブラーは米陶特群 3 , 2 2 ? , 3 5 4 号に記載の方法、すなわちアリールメルカプタン、ヘテロ環メルカブタンおよびその対応するジスルフィドをハロゲン化炭化水素系溶媒に溶

の方法がある。 解!の方法は、米国特許 3 . 4 / 9 ., 3 9 / 特に配載されているように適当なニトロソ化剤でカップリング活性位をニトロソ化し、それを適当な方法で減元(例えば、 p d ー 炭素等を触媒とする水素添加法、塩化解ースズ等を使用した化学還元法)し、フーアミノー・H ー ピラゾロ (/, 4 ー d) テトラゾールとして各種ハライドと反応させ、主としてアミド化合物は合成できる。

第2の方法は、米国特許第3,725,067 号に記載の方向、すなわち;適当なハロゲン化剤、 例えば、塩化スルフリル、塩累ガス、臭果、Nー クロロコハク酸イミド、Nーブロモコハク酸イミ ド等によつて7位をハロゲン化し、その後、特公 昭36-45/35号に配収の方法で選業へテロ 場を適当な塩基触媒、トリエテルアミン、水酸化 ナトリウム、ザアザビンクロ (2,2,2) オク タン、無水炭酸カリウム等の存在下で催換させ、 7位に強素原子で連結した化合物のうち、 とができる。農業原子で連結した化合物のうち、

- 4 4 -

解し、塩素または塩化スルフリルでスルフエニルクロリドとし非プロトン性溶体中に将解した4当量ノHーピラソロ(ノ、よーd)ーテトラソール系カプラーに総加し合成することが出来る。しては本ルメルカプト基を7位に導入日出戦の方法とし、すなわちカプラーのカップリング活性位置にメルカを移動を導入し、このメルカプト基にハラインチオは配置はまたは臭素塩酸)によつて一工程で合成する方法とが有効である。

合成例 1

/ H - 6 - メチルピラゾロ (/ , s - d) テトラゾール (例示カプラー(1)) の合成

a) 中間体! 3ープミノーターメチルピラゾー ルの合液

3-Tミノクロト/ニトリル(市販品、Addrich カタログ)!8.69と80多柏水ヒドラジーノ 21.69を300配のエタノール中で12時間 加熱酸流した。室温に戻した後級圧磯船し、続い

- 4 6 -

食成

- 47-

を 2 . 4 8 裕元。

以下の骨核合成は、合成例1と何様に行ない/H ー 6 ー ヘブタデシルピラゾロ 〔1 , 5 ー d〕テト ラゾールを得ることが出来た。

ノHーも一へプタデシルピラゾロ (ノ, sーd) テトラゾールノ・フェタをよの配の退化メチレンーテトラヒドロフラン (ノ:ノ、容検) に裕溶して、フのの吸のNークロロスクシンイミドを露加した。 遠 弘で 2 時間 世 枠 した 彼、さらによの配の 塩化メチレンを添加し、飽和 重そう水、水で洗浄し、塩化メチレン胞を設縮し、無色の粉末をノ・83 9 裕た。

元或分析

理論値 H(9.50%)、C(62.88%)、N(/8.34%) 実験値 H(9.56%)、C(62.86%)、N(/8.33%) 本発明に用いられるマゼンタカプラーから形成 されるマゼンタ色画像は下記一般式で扱わされる 色位安定化剤と併用することによつて耐光磁率性 が向上する。 んしたのち、中和した。この水溶液に 20 abの酢酸エチルを加え、よく抽出し、酢酸エチル乃を分液し、無水碳酸ナトリウムで乾燥した。溶液を酸圧酸去し、幾宜物をシリカゲルカラムクロマト(溶燥液; CHC2; メタノールニノの、ソ)で、粉裂し、無色粉末状のカプラー(11を0.539得た。

元奴分析

理論値 H(4.09%)、C(39.02%)、N(36.89%) 突験位 H(4.1/%)、C(39.0/%)、N(36.83%) 合配例 2

/ Hー7ークロロー 6 ーヘナタデンルピラゾロ (/ , s ー d) テトラゾール(例示カナラー図) の合成

3-オキソエイコサノニトリル3. 19(ステアロイルクロリドとナトリウムシアノメチリドより合成: J. Org Chem <u>25</u> 736(1960年)参照)と80 8 抱水ヒドラジン1. 29を15 alのエタノール中で合成例1と同様に加益配応し、3-アミノーよーへブタデンルピラゾール

- 4 8 -

A.

但し、R10は水数原子、アルギル基、アリール族、ヘテロ線基を扱わし、R11、R12、R13、R14、R15は各々水及原子、ヒドロキン族、アルキル族、アリール族、アルコキン族、アルコキン族、アルコキン族、アルコキン族、アルコキン族、アルコキン族、アルコキン族、アルコキン族、アルコキン族を扱わし、R15はアルキル族、ナリール族、アルコキン族を扱わす。さらになたR10とR11が開頭し、メテレンジオキン場を形成してもよい。さらにすたR10とR11が開頭し、メテレンジオキン場を形成してもよい。さらにすたR10とR11が開頭し、メテレンジオキン場を形成してもよい。さらにすたR13とR14が開環し、よ員の炭化水米増を形成してもよく、その時のR10はアルキル族、アリール族、ヘテロ境数を扱わす。

- 49-

これらの化合物は、米園特許3、935、016号、同3、982、944号、同4、234、216号明細等、特別昭55-21、004号、同54-145、330号明細等、英國特許公司、2077、455号、同2、062、888号明細等、米園特許3、764、337号、同3、573、050号明細等、特別昭52-15、同3、573、050号明細等、特別昭52-15、15、729号、同55-6321号明細等、英国特許1、347、556号、英国特許公司3、75号明細督、明3、700、455号明細督に記載された化合物をも含む。

本発明に用いられる写真感光材料の写真乳剤脂 には本顧カプラーの他に漁常の色形成カプラー、 すなわち発色現像処理において芳香族/級アミン 現像楽(例えば、フェニレンジアミン誘導体や、 アミノフェノール誘導体など)との酸化カツプリ

- 1 / -

応の生成物が無色であつて現像抑制剤を放出する 無星色DIRカップリング化合物を含んでもよい。

とれらのカプラーの他にカップリング反応の生成物が無色であるような無量色カプラー、カップリング反応により赤外吸収を有する色素を生成する赤外カプラー、カップリング反応により黒色色像を与える黒褐色カプラー等を含んでもよい。

またとれらの他、粒状性、色再現性等の写真性能の改良を目的に特別昭まフーノノノ ま 3 6 号、 回 5 フーノノ 1 3 3 6 号、 回 5 フーノノ 1 3 7 号に示されるようなカップリング成分を離脱するカブラーや特別昭 5 フーノ 3 8 6 3 6 号に示されるような発色現像主楽酸化体と酸化凝元反応し得る基を離脱するカブラー等を使用するととができる。

本発明のカプラーをハロゲン化鍛乳剤制に導入するには公知の方法たとえば米固特許 2 . 3 2 2 . 0 2 7 号に配載の方法などが用いられる。たとえばフタール酸丁ルキルエステル (ジブチルフタレート、ジオクチルフタレートなど)、リン酸エステル (ジフエニルフオスフエート、トリフエニル

ングによつて発色しりる化合物を含んでもよい。 例えば、マゼンタカナラーとして、よーピラゾロ ンカナラー、ピラゾロベンツイミダゾールカブラ -- 、シアノアセチルクマロンカプラー、開鎖アシ ルアセトニトリルカプラー等があり、イエローカ ナラーとして、アシルアセトアミドカブラー (例 まはペンソイルアセトアニリド類、ピパロイルア セトアニリド類)、等があり、シアンカプラーと して、ナフトールカプラー、およびフエノールカ プラー、等がある。これらのカプラーは分子中に パラスト恭とよばれる疎水基を有するか、ポリマ - 状で非拡散のものが望ましい。カブラーは銀ィ オンに対し4当量性あるいは2当量性のどちらで もよい。また英国特許2,083,640人に示 されるよりを現像により適度な拡散性を有する色 米を生成するカプラーであつてもよい。また色補 正の効果をもつカラードカプラー、あるいは現像 にともなつて現像抑制剤を放出するカプラー(い わゆるDIRカプラー)であつてもよい。

. またDJRカナラー以外にも、カップリング反 ー ± 2 -

フォスフェート、トリクレジルフオスフエート、

ジオクチルブチルフオスフエート)、クエン酸エステル(たとえばアセチルクエン酸トリブチル)、
安息脊酸エステル(たとえば安息香酸オクチル)、
アルキルアミド(たとえばジエチルラウリルアミ
ド)、脂肪酸エステル類(たとえばジブトキシエ
チルサクシネート、ジオクチルアゼレート)、ト
リメシン酸エステル類(たとえばトリメシン酸ト
リプチル)など、または沸点約30°C乃至1」
の°Cの有機解し、たとえば酢酸エチル、酢酸ブ
チルのごとき低級アルキルアセテート、フロピオ
ン銀エチル、2級ブチルアルコール、メチルイソ

また特公昭 5 / - 3 9 8 5 3 号、特開昭 5 / - 5 9 9 4 3 号に記載されている重合物による分散 法も使用することができる。

ブチルケトン、βーエトキシエチルアセテート、

メチルセロソルブアセテ-ト等に溶解したのち、

親水性コロイドに分散される。上記の高沸点有機

溶棋と低沸点有検裕媒とを混合して用いてもよい。

カナラーがカルボン酸、スルフオン酸のごとき

- 5 4 -

、親水件コロイド中に返入される。

本発明の腐光材料を製造するために用いられる ハロダン化銀として臭化銀、沃臭化銀、沃塩臭化 銀、垃圾化鉄および塩化銀のいずれてもよい。好 ましいハロゲン化銀は灰臭化銀である。

本庭則は用いられる質似気刻は、メチン色な類 その側によつて分光増盛されてよい。これらの増 **幽色暴は単独に用いてもよいが、それらの組合せ** を用いてもよく、心臓色紫の組合せは特に強色増 級の目的でしばしば用いられる。増級色素ととも に、それ自身分光増磁作用をもたない色器あるい は可視光を奥貫的に吸収しない物質であつて、強 色増級を示す物質を乳剤中に含んでもよい。 🤚

有用な暗脳色影、強色心脈を示す色素の組合せ 及び強色増展を示す物質はリサーチ・デスクロー ジャ (Research Disclosure) / 7 6巻 ノフ643(ノタフ8年ノ2月発行)第23頁Ⅳ : のJ項に配設されている。

本希明の終光材料には親水性コロイドだにフィ

- 11-

トロインダゾール鎖、トリアゾール額、ペンゾト リアゾール類、ペンズイミダゾール類(特化ニト ローさたはハロゲン位換体);ヘテロ環メルカブ ト化合物類たとえばメルカプトチアソール類、メ ルカプトペンゾチアゾール類、メルカプトペンズ イミダソール類、メルカプトチアジアソール類、 メルカプトテトラゾール頷(特化ノーフエニルー **ょーメルカプトテトラゾールし、メルカプトピリ** ミジン図;カルポキシル族やスルホン基などの水溶 性格を有する上配のヘテロ環メルカプト化合物類: チオケト化合物たとえばオキサゾリンデオン;ア ザインデン領たとえばテトラアザインデン類(特 化4ーヒドロキシ買換(1,3,3a,7)テト ラアザインデン類); ペンゼンチオスルホン酸類; ベンセンスルフイン酸;などのよりなカブリ防止 削または安定剤として知られた多くの化合物を加 えることができる。

本発明の腐光材料は色カブリ防止剤として、ハ イドロやノン酵導体、アミノフエノール酵導体、 役食子敵防海体、アスコルピン酸酚海体などを含

殷茈を有する場合には、アルカリ性水溶液として ルター染料として、あるいはイラジエーション防 止その他種々の目的で、水酸性染料を含有してよ い。とのような染料にはオキソノール染料ごへミ オキソノール染料、スチリル染料、メロシアニン 染料、シアニン染料及びアソ染料が包含される。 中でもオキソノール染料;ヘキオキソノール染料 及びメロシアニン染料が有用である。

> 本発明の写真腐光材料の写真乳剤樹には腐敗上 **昇、コントラスト上昇、または現像促進の目的で、** 例えばポリアルキレンオキシドまたはそのエーテ ル、エステル、アミンたどの耐渇体、チオエーテ ル化合物、チオモルフオリン鍛、四級アンモニウ - 4 塩化合物、ウレタン酸海体、尿器酸源体、イミー メソール的の体、ヨーピラソリドン類等を含んで &II.

本発明に用いられる写真乳剤には、感光材料の 鍛造工程、保存中あるいは写具処理中のカブリを 防止、あるいは写真性能を安定化させる目的で、 組々の化合物を含有させることができる。すなわ ちアソール鎖たとえばペンソチアソリウム坦、ニ

- \$ 6 -

有してもよい。

本発明を用いて作られる感光材料には親水性コ ロイド烈に紫外線吸収剤を含んでよい。たとえば アリール基で磁投されたペンソトリアソール化合 物、ダーチアソリドン化合物、ベンソフエノン化 合物、桂皮取エステル化合物、ブタジエン化合物、 ベンソオキサソール化合物、さらに袋外線吸収性 のポリマーなどを用いることができる。これらの 紫外娘吸収剤は上記親水性コロイド灯中に固定さ れてもよい。

本発明に用いられるカラー規数液は、一般に、 発色現似主双を含むアルカリ性水器液から成る。 発色現倒主段は公知の一級芳香族アミン規僚剤、 例えばフエニレンジアミン類(例えば4~アミノ - N , N - ジエチルアニリン、3 - メチルー4 -アミノーN,N-ジエチルアニリン、 4 ー アミノ - N-エチル-N-β-ヒドロキシエチルアニリ ン、ヨーメチルーダーアミノーN-エチルーN-. βーヒドロキシエチルアニリン、3ーメチルー4 ーアミノ-N-エチル-N-ダーメタンスルホア

4, martin 1 (本), Apr. 特開昭60-33552(16)

ミドエチルアニリン、ダーアミノーョーメチルー N-エチル-N-β-メトキシエチルアニリンな ど)を用いることができる。

この他し、F.A. Mason Nation Photographic Processing Chemistry (Focal Press 刊、1966年)のP226~229、米国特許2,193,015号、岡2,592,364号、特開昭48-64933号など化配載のものを用いてもよい。

カラ・現像被はその他、アルカリ金属の亜硫酸塩、炭酸塩、ホウ酸塩、及びリン酸塩の如きpH 緩衝剤、臭化物、灰化物、及び有機カブリ防止剤の如き現像抑制剤ないし、カブリ防止剤をどを含むことができる。又必要に応じて、硬水軟化剤、ヒドロキシルアミンの如き保値剤、ペンジルアルコール、ジエチレングリコールの如き有機形剤、ポリエチレングリコール、四級アンモニウム塩、アミン類の如き現像促進剤、色素形成カブラー、酸争カプラー、ナトリウムボロンハイドライドの如きかぶらせ剤、ノーフエニルーミーピラゾリド

る。エチレンジアミン四原酸鉄(TT)錯塩は独立 の繰白酸においても、一溶製白淀滑液においても 有用である。

- 19-

本希明に用いられるハロゲン化鍛乳剤は、通常水溶性銀塩(例えば硝酸銀)溶液と水溶性ハロゲン塩(例えば真化カリウム)溶液とをゼラチンの如き水溶性高分子溶液の存在下で混合してつくられる。このハロゲン化鍛としては、塩化銀、臭化銀の短かに、場合ハロゲン化銀、例えば塩臭化銀、次副化銀、塩沃果化銀等を用いることができる。ハロゲン化銀粒子の平均粒子サイズ(球状または球に近似の粒子の場合は、粒子直径、立方体粒子の場合は、设度を粒子サイズとし、投影面積にもとづく平均で設すしい。44以下である。粒子サイズ分布は狭くても広くてもいずれでもよい。

これらのハロダン化銀粒子の形は立方晶形、八 面体、その混合晶形等とれてもよい。

また平板状、特に直径/脚みが5以上、特に8 以上の粒子が粒子の全投影面積の50 %以上を占 ンの如き補助場像薬、粘性付与剤、米国特許 4 , 0 8 3 , 7 2 3 号に配収のポリカルボン酸系中レート剤、函数公開(() L S) 2 , 6 2 2 , 9 5 0 号に配載の酸化防止剤などを含んでもよい。

発色現像後の写真乳剤層は通常裸白処理される。 際白処理は、定着処理と同時に行われてもよいし、 個別に行われてもよい。誤白剤としては、飽えば 鉄(皿)、コパルト(皿)、クロム(V)、鉧 (II) などの多価金属の化合物、過酸類、キノン 淵、ニトロソ化合物等が用いられる。例えば、フ エリシアン化物、重クロム放塩、鉄(皿)または コパルト(皿)の有機鏡塩、例えばエチレンジア ミン四酢酸、ニトリロトリ酢酸、ノ,ヨージアミ ノーコープロパノール四酢酸などのアミノポリカ ルポン微製あるいはクエン酸、酒石酸、リンゴ酸 たどの有機酸の錯塩;過硫酸塩、過マンガン酸塩; ニトロソフエノールなどを用いることができる。 とれらのうちフエリシアン化カリ、エチレンジア ミン四酢酸鉄(肛)ナトリウム及びエチレンジア ミン四酢酸鉄(皿)アンモニウムは特に有用であ

- 60 -

めている乳剤と併用することもできる。

又、別々に形成した1種以上のハロゲン化銀写 真乳剤を混合してもよい。更に、ハロゲン化鉄粒 子の結晶構造は内部まで一様なものであつても、 また内部と外部が異質の層状構造をしたものや、 英国特許635,841号、米国特許3,622, 3/8号に配収されているような、いわゆるコン パージョン型のものであつてもよい。又、潜像を 主として表面に形成する型のもの、粒子内部に形 成する内部潜像型のもののいすれてもよい。これ らの写真乳剤はMees(ミース) 著、 The Theory of Photographic Process" (ザ・セオリー・オブ・ホトグラフィック・プロ セス)、MacMillan 社刊: P. Grafkides (ピー・グラフキデ)者、"Chimie Photographique" (シミー・ホトグラフィ - ク)、Paul Montel社刊(1937年)等 の収益にも記載され、一般に認められている。 P. Glafkides 着Chimie et Physique Photographique (Paul Montel社刊、·

22.

-61-

1967年)、G.F. Duffin 若 Photographic Emulsion Chemistry (The Focal Proso 刊、1966年)、V.L. Zelikman et al Naking and Coating Photographic Emulsion (The Focal Press 刊、1964年)など に配収された方法を用いて調整することができる。即 ち、 酸性法、中性法、アンモニア法等のいずれでもよく、又可溶性酸塩と可溶性ハログン塩を 反応させる形式としては、片伽温合法、 向時混合法、 それらの組合せなどのいずれを用いてもよい。

粒子を観イオン週<footnote>刺の下において形成させる方法(いわゆる逆腸合法)を用いることもできる。 何時隔合法の一つの形式としてハロゲン化鉄の生 成される被相中のpAgを一定に保つ方法、即ち、 いわゆるコントロールド・ダブルジェット法を用 いるとともできる。

との方法によると、結晶形が規則的で粒子サイ メが均一に近いハロゲン化鍛乳剤が得られる。 別々に形成した2粒以上のハロゲン化鍛乳剤を

- 63-

ためには、前記Glafkides または Zelikman らの奢費あるいは日、Frieser類 "Die Grundlagen der Photographischen Prozesse mit Silberhalogeniden" (Akademische Verlagsgeseilschaft, 1948)に配改の方法を用いることができる。

本発明を用いて作られる感光材料の写真乳剤 さたは他の親水性コロイド的には盗布助剤、帯電 防止、スペリ性改良、乳化分散、接灼防止及び写 其特性改良(例えば、現像促進、旋調化、増展) 等種々の目的で、植々の界面活性剤を含んでもよ い。

契施例1

進合して用いてもよい。

ハロダン化鉄粒子形成义は物壁熟成の過程において、カドミウム塩、非鉛塩、鉛塩、タリウム塩、イリッウム塩又はその鉛塩、ロッウム塩又はその 盤坦、鉄塩又は鉄鉛塩などを、共存させてもよい。

乳剤は沈設形成後あるいは物理熱成数に、液常 可辞性地類を除去されるが、そのための手段としては古くから知られたゼラチンをダル化させて行 タヌーデル水洗法を用いてもよく、また多価アニオンより成る級快速強、 例えば硫兪ナトリウム、アニオン性外面活性剤、アニオン性ポリマー(例えばポリスチレンスルホン解)、 あるいはゼラテン酸の体 (例えば脂肪族アシル化ゼラチン、 芳香族カルバモイル化ゼラチン、 芳香族カルバモイル化ゼラチンなど)を利用した沈降法(フロキュレーション)を用いてもよい。可符供塩類除去の過程は省略してもよい。

ハロゲン化鉄乳剤は、化学増設を行わない、いわゆる未扱期(Primitive)乳剤を用いることもできるが、適常は化学増減される。化学増感の

- 6 4 -

水化裕然した水裕液を添加し、 室風 下投拌した。 この混合液の中化、 追硫酸カリウム 2 ・ 4 m モル を含む 1 0 ulの水溶液を徐々に満下した。

介護で!時間良く税拌した袋よの品の酢取エチルと3の品の水を加え抽出設作を行なつた。酢取エチルDを飽和食塩水でよく洗浄した袋、溶媒を除去し、残欲をシリカグルカラムクロマトで分離した。海鼠欲はエチルエーテルで行なつた。本発明カブラー(1)から役られたマゼンタ色豆のNMRスペクトルは、資クロロホルム(COСС3)中、以下の辺りである。

8(ppm) 8.73(d,/H,J=/0H2),
6.50-6.80(m,2H),
4./5(br,/H), 3.243.75(m,6H), 2.93(s,
3H), 2.48(s,3H), 2.
4/(s,3H), 0.8/(br,
3H)

アンダーラインで示されるまつのメテル詰の吸収は下配格逸式Bを消足する。この色気は oll状

- 67-

流布用助剤、ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリ ウム、硬膜剤:ユーヒドロキシーチ、6ージクロ ローョートリアジンを加え三酢酸セルロース支持 体上に治布した。さらにこの層の上に保護腳とし てゼラチン造布液を流布し(ゼラチンノ8/m²) 乾燥し、フイルムAとした。

一方、本発明のカプラー(3)をフェノタ、使用し、 - 上配フイルムAと何じよりにしてそれぞれフィル ABを作成した。

阿様にして本発明のカナラー32を8・19使用 し、緑膨性塩臭化銀乳剤2009を用いた以外は 上配フィルムAと阿じよりにしてフィルムCを作

マセンタ色霜Bと比較カブラーAから形成され たマゼンタ色器の酢酸エチル中の可視吸収スペク トルを第1図に示す。両者の吸収スペクトルの嫩・ 高濃度を1.0尺規格化して比較した。

図ノからわかるように本発明のカブラーから得 られる色米は、比較カプラ Aから形成される色 業に比較し、Amaxの位置は長波長側にシフトレ ているが、400~430㎜付近の剛吸収がなく、 長波長側の裾がシャープに切れてむり、カラー写 其級光材料に使用した場合に色再現上有利である ことがわかる。

突施例 2

. 下配に示す比較カプラーC、ノ39にトリオク チルボスフエート!よ戯、酢酸エチル!よ戯を加 えて溶解し、この溶液をジー secーブチルナフタ レンスルホン酸ナトリウムを含む!0多セラチン 水溶液100gに加え、ホモジナイザー乳化機を 用いて攪拌乳化し、乳化物を得た。との乳化物を 緑感性塩臭化銀乳剤(Bェザゟモルラ、CLsisiモ

成した。

上記フィルムA~Cを感光計で!000ルック スノ秒で解光し、次の処理液で処理した。

現後被

ベンジルアルコール	/ 5 al
ジエチレントリアミンゟ酢酸	· 5 F
КВг	0.49
NagSOg	· s g
NagCOs	309
ヒドロキシアミン催酸塩	29
・チーアミノーヨーメチルーNー	•
エチルーN-β-(メタンス	
ルホンアミド)エチルアニリ	•
> 3 / 2H2SO4H2O	4 . 5 9
水で 1000mをにする	pH/0./
倒白定滑液	
本上は物マンエーウム	

(70wt#)			,	5	0	al
N a 2 S O 2		•			5	9
Na (Fe'(E'DTA.))	• .			#	0	8

米最大吸収強度を/

EDTA

kで 1000mlにする

pH 6.8

処理工程

温 度

時間

現像被

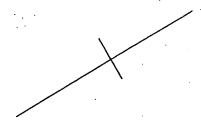
33 3

漂白定滑液

33 1分30

c # 18~35°

処理した後の色紫像濃度をマクベス濃度計ステータスAAフイルターにて測定した。また色素像の分光吸収スペクトルをも測定した。色紫像のフィルム上での吸収も実施例1と回線、劇吸収がなく投皮投資の裾の切れたものであつた。発色特性について下段に掲げる。



-- 71-

本発明のカプラーは、従来のメービラゾロン型カプラーに比べてより高い発色機度を与え、化合物ので代表される二当量カプラーは少ない途布鍵量で高い発色機度を与えることがわかる。

また 4 2 0 n m 付近の 間吸収が本発明のカプラーでは比較カプラーに比べて非常に低く、 色再現の良いことを示している。

4. 図面の簡単な説明

第1図は色紫の吸収スペクトルである。

A…與施例1のカナラー Aから生成する色器の毀収スペクトルである(比較例)

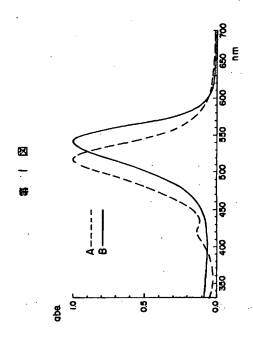
B…実施例!のカプラー(I)から生成する色素の吸収スペクトルである。(本発明)

縦軸は吸収返度(/に規格化してある)をあらわし、横軸は波艮(nm)をあらわしている。

特許出願人 富士写真フィルム株式会社。

 7424 2	1 10 10 10 10	* r k Ag/Cp	最大速度	是大吸収夜長	副吸収(# 20nm にかける吸収対医 ^米)
 ∢	上数カプラー(C)	•	2.64	536nm	0.137
 ф	本発明のカナラー(3)	9	2.93	Tu 9 f f.	0.051
 U	8	*	3.36	5 5 # n m	0.0.0

~ .



-73-

手続補正書

昭和39年//月2日

jak.

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 38年 韓 顧 第 / 4280/ 号

2. 発明の名称

カラー画像形成方法

3. 柳正をする者

事件との関係

特許山原人

住 所

神奈川県南足柄市中沼210番地

名 称(520) 富士写真フイルム株式会社

代表者

关 茜

質

連絡先 〒106 東京都港区西麻和2丁目26番30号 富士写真フィルム株式会社 東京木社 整 野 門

電話 (406) 2537

59.11. 5 in the state of the st

と補正する。

B. 第9頁/行目の

「ブチル」を

「ブタン」

と補正する。

6. 第9資2行目の

「フェノキシ) ブチル」を

「フェノキシ)ブタン」

と補正する。

7. 第9頁/ 4行目の

「N. Nのジブチ」を

「N, N-ジブチ」

と補正する。

8. 第11買16行目の

「ドデシル」を

「ドデカン」

と補正する。

9. 第11頁17行目の

「フエニル」を

「ベンセン」

- 2 -

★ 補正の対象 明細管の「発明の詳細を説明」 の概念よび図面

5. 補正の内容

(1) 明細音の「発明の詳細な説明」の傷の配敵

を以下のように補正する。

1. 銀3覧/9行目の

「堅牢性の高く」を

「堅卑性が高く」

と袖正する。

2 第7頁2行目の

「カルボキシ基」を

「カルボキシル基」

と楠正する。

a 第7頁/8行目の

「ヘキシル」を

「ヘキサン」

と補正する。

4. 第4頁/4行目の

「ドデシル」を

「ドデカン」

-/-

と補正する。

10. 箱 / / 頁 / 9 行目の

・「ドデシル」を

「ドデシルオキシ」

と補正する。

- 11. 第11頁20行目の

「オクタデシル」を

「オクタデンルオキシ」

と補正する。

- 12 第12日27日の

「オキシー」を

「フエノキシ」

と補正する。

18 第/2頁/0行目の

「フエノキシル基」を

「フエノキシ基」

と補正する。

14 第13頁3行目の

「スルフアモノイル」を

「スルフアモイル」

- 3 -

と補正する。

15. 第 / 3 頁 6 行目の

「ノーペンジルーエトキシ」を

「ノーベンジルーターエトキシ」

と補正する。

16 第 / 3 頁 / 3 行目の

「トリアソール」を

「テトラゾール」

と補正する。

17. 第14頁は行目の

「ヘキサスルホニル」を

「ヘキサンスホニル」

と補正する。

18. 第 / 4 頁 / / 行目の

「チオフエニル」を

「チエニル」

と補正する。

19. 第18 買12~13行目の

「αーアルアクリル酸」を

「αーアルキルアクリル酸」

22 第24頁化合物(1)の構造式を

٢

と補正する。

23. 第30頁化合物四の構造式を

$$\begin{array}{c} C \\ HO \longrightarrow SO_2 \longrightarrow OCHCONH \longrightarrow (CH_2)_2 \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow N \\ O \longrightarrow OCHCONH \longrightarrow (CH_2)_2 \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow N \\ O \longrightarrow OCH_2 \longrightarrow OCH_2$$

と補正する。

と補正する。

≟・20. 第19頁10行目の

「メチレンジビス」を

, ,;)

「メチレンビス」

と袖正する。

21 第22頁化合物(4)の構造式を

と補正する。

入 24 湖 3 2 貨化合物間の構造物を

と祖正する。

25. 第33 頁化合物間の構造式を

と補正する。

(35)

36

29. 第38 頁中段の化合物の構造式

と補正する。

30 第39頁上段の化合物の構造式

$$\begin{bmatrix} N & N \\ R_2 & N = N - NH - CH_2 - CH_2 \end{bmatrix}$$

と補正する。

31. 第40 敗上段右の化合物の構造式

と補正する。

.

G1)

17. 第36頁の化合物的の番号を

[(38) J

と補正する。

28. 朗37頁の化合物倒および間の番号をそれ

それ

[@] > 1 C [@]

と補正する。

82 第40頁下段左の化合物の構造式

と補正する。

88. 第4 / 頁3 行目の

[2/ 698] &

11,698]

と補正する。

84. 第4/頁4行目の

[89 255] &

[89, 255]

と補正する。

35. 第42頁 4 行目の

「一般式I」を

「一般式(I)」

と補正す。

36. 第4.2 頁7~8 行目の

「アルアクリル酸」を

「αーアルキルアクリル酸」

- 10-

と補正する。

37. 餌 4 2 資 / 4 ~ / よ行目の

'・「/ 0 0 °位」を

「/ 0 0 ° C 位 」

と補正する。

88. 第43頁//行目の

ſpd」を

[Pd]

と補正する。

89.第44頁4行目の

[pd]

۲P.d J

と補正する。

40. 第44頁/3行目の

「燈業へテロ」を

「含盤素ヘテロ」

と補正する。

41. 第44頁/7行目の

「ザアザ」

「ジアザ」

-//-

と補正する。

47. 第46 頁/ 7行目の

「クロトノニトリル」を

「クロトノニトリル」

と補正する。

48.第46頁/8行目の

「ヒドラジーノ」を

「ヒドラジン」

と補正する。

49. 年 4 8 頁 / 7行目の

「J. Org Chem 23 736」を

[J. Org. Chem., 25, 736]

と補正する。

50 額よの質単行目の

「R ıa J を

削除する。

51. 篤よる質3行目の

「ペンツイミダゾール」を

「ベンメイミダゾール」

と補正する。

-/3-

と補正する。

・42 第45 買3~4行目の

「芳香族貿累」を

「芳香族含窒素」

と補正する。

41, "

48 館4 5 資8 行目の

「芳香族蜜素」を

「芳香族含窒素」

と補正する。

44.第45頁9~10行目の

「アルデヒド」を

「アミド」

と補正する。

- 45. 第45頁//~/2行目の

「ノナロ °で」を

[/ \$0 °C で]

と補正する。

48. 第46 資10 行目の

「臭素塩酸」 を

「臭茶酸塩」

-/2-

52 崩 5 8 頁 2 0 行目の

「メタンスルホ」を

「メタンスルホン」

と補正する。

83. 第61頁19行目の

「直径/厚みが」を

「直径/厚みの比が」

と補正する。

54.第63頁7行目の

「御塾」を

「調製」

と補正する。

56. 第66頁10行目の

[COC€8] €

[CDCla]

と補正する。

86. 第66頁/ 3行目の

「『(ppm)」を

Га (ррт) Ј

と補正する。

-/4-

26

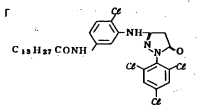
57. 錦 6 8 質 5 行 目 6

「図ー/」を

「錦ノ図」

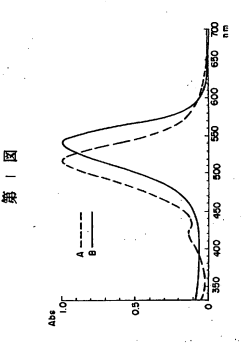
と補正する。

88 第69 質比較カプラーCの構造式を、



と補正する。

(2) 図面を別紙のように補正する。



manyak kumanda

-/5-

⑫公開特許公報(A) 昭60-33552

@Int_Cl_4 G 03 C 7/38 // C 07 D 487/04 識別記号

1 3 6

庁内整理番号

@公開 昭和60年(1985)2月20日

7265-2H

8115-4C 8214-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全 24 頁)

69発明の名称

カラー画像形成方法

创特 顖 翔58-142801

昭58(1983)8月4日 23出 헲

砂発 份路 明 者

岸 Ш 佐

俊 雄 久 忠

南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内 南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内 南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

明 79発 者 顖 ①出

生 信 鏑 富士写真フィルム株式

南足柄市中沼210番地

会社

・発明の名称 カラー菌像形成方法

特許請求の範囲

下記一般式(I)で表わされるカプラーを芳香 族一般アミン現像主薬の酸化生成物と反応させる ことを特徴とするハロゲン化銀を使用するカラー 画像形成方法。

但し、Xは水素原子またはカップリング離脱基 を扱わし、Riは水素原子、または置換基を表わ す。また、RiまたはXでコ量体以上の多量体を 形成してもよい。

4 発明の詳細な説明

本希明は、ハロゲン化銀によつて酸化された芳 香庚一般アミンの酸化生成物とカップリング反応 して新規なマゼンタ色画像を形成する画像形成法 に関する。さらに詳しくは新規なマゼンタカプラ ーである!Hーピラソロ(1.5ーは}ーテトラ ソールを使用する画像形成法に関する。

留光されたハロゲン化銀を酸化剤として、酸化 された芳香族!級アミン系カラー現像主楽とカプ ラーが反応して、インドフェノール、インドアニ リン、インダミン、アゾメチン、フエノキサジン、 フェナジン及びそれに類する色楽ができ、色画像 が形成されることは良く知られている。

これらのうち、マゼンタ色幽像を形成するため 化は ナーピラゾロン、シアノアセトフエノン、イ ンダゾロン、ピラゾロベンズイミダゾール、ピラ ゾロトリアゾール系カプラーが使われる。

従来、マゼンタ色画像形成カプラーとして広く 実用に供され、研究が進められていたのはほとん どまーピラゾロン類であつた。まーピラゾロン系 カプラーから形成される色楽は熱、光に対する幽 牢性に優れているが、4 3 0 n m付近に 黄色成分 を有する不製吸収が存在していて色にどりの原因 となつている事が知られていた。

この貴色成分を放少させるマゼンタ色適値形成 骨核として英国特許!の47、612号に記憶さ れるピラゾロベンズイミダゾール骨核、米国特許 3770、447号に記載されるインダゾロン骨 核、また米国特許3、725、067号に記憶さ れるピラゾロトリアゾール骨核が提案されている。

しかしながらこれらの特許に記述されているマゼンタカプラーは、ゼラチンのような親水性保護コロイド中に分散されたかたちで、ハロゲン化銀乳削に混合するとき、不満足の色画像しか与えなかつたり、高沸点有機溶鮮への溶解性が低かつたり、合成的に困難であつたり、普通の現仏被では比較的ひくいカンプリング活性しか有さなかつたりして未だ不満足のものである。

本発明の発明者は、 ターピラゾロン系カプラーの色相上域大の欠点である 4 3 0 n m付近の函吸収を示さない新しいタイプのマゼンタ色画像カプラーを悩々探索した結果、短波長倒に回吸収を示めさなく、色像の選率性の高く、合成的にも容易な一点のカプラー群に到遠した。したがつて本発

- 3 --

を形成してもよい。

本籍明のカラー画像形成方法において好ましいのは一般式(I)であらわされるカプラーを含む ハログン化徴感光材料を利用する場合である。

一般式(I)において多位体とは1分子中に2つ以上の一級式(I)であらわされる苗を有しているものを意味し、ピス体やポリマーカプラーは一位式(I)であらわされる部分を有する単位体(好なしくはピニル苗を有するもの、以下ビニル単位体という)のみからなるホモポリマーでもよいし、芳香族一級アミン規収費の酸化生成物とカップリングしない非路色性エテレン級単位体とともにコポリマーを作つてもよい。

ポリマーカプラーの分子位は3000以上が適当であり、1000以上ならなお好をしく、4 4000以上であれば特に好をしい。

本希明のカプラーは感光材料へ森加してもよい し、 特色現仏俗に添加して用いてもよい。 感光材 料への添加位はハロゲン化銀ノモル当り 2 ×10⁻⁸ 顔配の目的は、

下記一度式(I)で表わされるカプラーを芳香 版一級アミン現像主製の酸化生成物と反応させる ととを特徴とするハロゲン化艇を使用するカラー 脈の形成方法により辺成された。

個し、式中、Xは水袋原子さたはカップリング は最盛を絞わし、Riは水素原子さたは登録基を 表わす。さたRiさたはXで21k以上の多1k

- 4 -

モル〜s×10⁻¹ モル、好ましくは1×10⁻² 〜s×10⁻¹ モルであり、多位体の場合には発色部分が上記の量だけ入るようにポリマーカプラーの添加はを関節すればよく、発色現的恐に添加して用いるときは浴1000cc当り、0.001〜0.1モルが迫当である。

一般式(I)において好きしくは、R1は水光 原子、ハログン原子、アルキル菇、アリール菇、 ヘテロ塩塩、シアノ菇、アルコキシ菇、アリール オキシ菇、ヘテロ塩オキシ菇、アシルオキシ菇、 カルバモイルオキシ菇、シリルオキシ菇、スルホ ニルオキシ茲、アンルアミノ茲、アニリノ茲、 カルバモイルフミノ 様、アルファモイルアミノ茲、 カルバモイルフミノ 様、アルキルテオ茲、アリー ルチオ茲、ヘテロ塩チオ茶、アルコキシカルボニ ルアミノ 菇、アリールオキシカルボニルアミノ 茲、 スルホンアミド茲、カルバモイル茲、アシル茲、 スルカアモイル 菇、スルフイニル 茲、アルコキシカルボニル ス・フィール 茲、アルコキシカルボニル ブリールオキシカ ルボニル哉、を設わし、Xは水素原子、ハロダン原子、カルボキシ法、または酸素原子、健素原子もしくはイオウ原子を介してカツプリング位の炭素と結合する基でカップリング離脱する基を設わ

R₁またはXが2価の基となりピス体を形成してもよく、

また一般式(【) で扱わされる部分がビェル単 歯体の中にあるときは、 R 1 は単なる結合または 連結基をあらわし、これを介して一般式(【) で 扱わされる部分はビニル族に結合する。

さらに詳しくはR1は水素原子、ハロゲン原子 (例えば、塩素原子、臭素原子、等) アルギル基 (例えば、メチル病、プロピル病、 t ープチル基、 トリフルオロメチル基、トリデシル族、 3 ー (2 。 サーツー t ー アミルフエノキシ) プロピル基、 ア リル越、 2 ー ドデシルオキシエチル基、 3 ー フエ ノキシプロピル战、 2 ー ヘキシルスルホニルーエ チルボ、シクロペンチル基、ベンジル施、等)、 アリール強(例えば、フエニル紙、 4 ー t ープチ

-7-

アミルフエノキシ)プチルアミド基、アー(ヨー tープチルー4ーヒドロキシフエノキシ)プチル アミド基、αー(4ー(4ーヒドロキシフエニル スルホニル)フエノキシ}デカンアミド蕗、等)、 アニリノ蒸(例えばフエニルアミノ基、ユークロ ロアニリノ基、ユークロローナーテトラデカンア ミドアニリノ族、ユークロローミードデシルオキ シカルボニルアニリノ基、Nーアセチルアニリノ 茲、 ユークロローよー (αー(3ー tープチルー 4ーヒドロキシフエノキシ)ドデカンアミド)ア ニリノ基、等)、ウレイド基(例えば、フエニル ウレイド病、メチルウレイド据、N,Nのジブチ ルウレイド港、等)、イミド港(例えば、Nース クシンイミド基、3ーペンジルヒダントイニル基、 4ー(ユーエチルヘキサノイルアミノ)フタルイ ミド茜、符)、スルフアモイルアミノ茜(例えば、 N、Nージプロピルスルフアモイルアミノ基、N ーメチルーNーデシルスルファモイルアミノ茶、 等)、アルキルチオ基(例えば、メチルチオ基、 オクチルチオ法、テトラデシルチオ羔、ユーフエ

ルフエニル法、2,4-ジーセーアミルフエニル *、 出*し 4.-テトラデカンアミドフエニル基、等)、 ヘテロ順基(例えば、ユーフリル蒸、ユーチエニ ル共、ユービリミジニル基、ユーベンソチアゾリ ル基、等)、シアノ基、アルコキシ基(例えばメ トキン岳、エトキン岳、ユーメトキシエトキシ盐、 **ユードデシルオキシエトキシ基、 ユーメタンスル** ホニルエトキシ基、等)、アリールオキシ燕(例 えば、フエノキシム、ユーメチルフエノキシ基、 4.- tープチルフエノキシ燕し等)、ヘテロ煤オ キシ些(例えば、ユーペンメイミダゾリルオキシ – 4、 等)、アシルオキシ基(例えば、アセトキシ 其、ヘキサデカノイルオキシ基、等)、カルパモ イルオキシ藍(例えば、Nーフエニルカルパモイ ルオキシ蕉、N-エチルカルパモイルオキシ基、 等)、シリルオキシ藍(例えば、トリメチルシリ ルオキシ基、等)、スルホニルオキシ基(例えば、 ドデシルスルホニルオキシ藍、狩)、アシルアミ ノ基(例えば、アセトアミド基、ペンメアミド基、 テトラデカンでは下蒸、αー(2、4ージーt-

- 8 -

・ ノキシエチルチオ県、ヨーフエノキシプロピルチ オ店、3-(4-t-ブチルフエノキシ)プロピ ルチオ弟、尊)、アリールチオ基(例えば、フエ ニルチオ基、ユーブトキシーよーもーオクチルフ エニルチオ基、3ーペンタデシルフエニルチオ基、 ユーカルポキシフエニルチオ羔、 チーテトラデカ ンアミドフエニルチオ苗、等)、ヘテロ堺チオ基 (例えば、ユーベンゾチアゾリルチオ基、等)、 アルコキシカルポニルアミノ葢(例えば、メトキ シカルボニルアミノ基、テトラデシルオキシカル ポニルアミノ茜、毎)、アリールオキシカルポニ ルアミノ岳(例えば、フエノキシカルポニルアミ ノ甚、2.4ージーもettープチルフエノキシ カルボニルアミノ基、等)、スルホンアミド藍 (例えば、メタンスルホンアミド基、ヘキサデカ ンスルホンTミドは、ペンセンスルホンTミド茶、 pートルエンスルホンアミド書、オクタデカンス ルホンTミド基、ユーメチルオキシーよーtープ チルベンゼンスルホンアミド高、等)、カルパモ イル基(例えば、Nーエチルカルパモイル基、N。

Nージブチルカルペモイル基、N-(ユードデシ 。 ルオキシエテル)カルペモイル茜、N一メテルー Nードデシルカルパモイル基、N-{3-(2. 4ージー tertーアミルフエノキシ)プロピルト カルパモイル茜、毎)、アシル茜(例えば、アセ チル苗、(2.4 ージー tertーアミルフエノキ **シ)アセチル苗、ペンゾイル苗、等)、スルフア** モイル茜(例えば、N-エテルスルフアモイル基、 N , Nージプロピルスルフアモイル基、Nー(3 ードデシルオキシエチル)スルフアモイル盖、N ーエチルーNードデシルスルフアモイル基、N, N-ジェチルスルフアモイル基、等)、スルホニ ル基(例えば、メタンスルホニル基、オクタンス ルホニル茜、ペンゼンスルホニル葢、トルエンス ルホニル苗、等)、スルフイニル苗(例えば、オ クタンスルフイニル基、ドデシルスルフイニル基、 フエニルスルフイニル基、等)、アルコキシカル ポニル基(例えば、メトキシカルポニル基、プテ ルオキシカルポニル基、ドデシルカルポニル基、 'オクタデシルカルボニル茜、等)、 アリールオキ

-11-

3.4.5,6ーペンタフルオロベンズアミド茲、 オクタンスルホンTミド基、 pーシアノフエニル ウレイド舫、N.N-ジエチルスルフアモノイル アミノ岳、ノーピペリジル基、よ、よージメチル ー2、4ージオキソー3ーオキサゾリジニル書、 / - ベンジルーエトキシー3ーヒダントイニル基、 a N - 1 . 1 - ジオキソー3 (a H) - オキソー 1 。ユーベンソイソチアゾリル蒸、ユーオキソー 1,ユージヒドローノーピリジニル話、イミダゾ りん病、ピラゾリル病、3.メージエチルー!。 2,4-トリアゾールーノーイル、よーまたは6 ープロモーベンゾトリアゾールーノーイル、まー メチルー1、2、3、4ートリアゾールー1ーイ ル基、ベンメイミダゾリル基、3一ベンジルー! ーヒダントイニル熱、ノーベンジルーエーヘキサ デシルオキシー3ーヒダントイニル茜、まーメチ ルーノーテトラゾリル基、4一メトキシフエニル アソ基、4ーピパロイルアミノフエニルアソ基、 ユーヒドロキシーチープロペノイルフエニルアゾ 基等)イオウ原子で連結する蓋(例えば、フエニ

シカルボニル蕗(例えば、フエニルオキシカルボ ニルボ、ヨーペンタデシルオキシーカルボニル盐、 毎)を表わし、Xは水煮原子、ハロゲン原子(例 えば、山黒原子、奥米原子、ヨウ黒原子等)、カ ルボキシ海、または酸素原子で連結する基(例え は、アセトキシ基、プロパノイルオキシ基、ベン ゾイルオキシ越、4,4-ジクロロベンゾイルオ キシ塩、エトキシオキザロイルオキシ羔、ビルビ ニルオキシ店、シンナモイルオキシ羔、フエノキ シ病、ザーシアノフエノキシル盐、チーメタンス ルホンアミドフエノキシ基、チーメタンスルホニ ルフエノキシ基、αーナフトキシ基、3ーペンタ デシルフエノキシ甚、ベンジルオキシカルボニル オキシ基、エトキシ基、ユーシアノエトキシ基、 ベンジルオキシ羔、ユーフエネチルオキシ基、ユ ーフエノキシエトキシ基、ゟーフエニルテトラゾ りルオキン基、ユーベンゾチアゾリルオキシ基、 等)、豊素原子で連結する基(例えば、ペンゼン スルホンアミド基、Nーエチルトルエンスルホン アミド茶、ペプタフルオロブタンアミド茶、 4 。

海域性 計画 扩张

- / 2 -

ルチオ基、 2 ーカルボキシフエニルチオ基、 3 ーメトキシー 5 ーも・オクチルフエニルチオ 萬、 4 ーメタンスルホニルフエニルチオ 萬、 4 ーオクタンスルホンアミドフエニルチオ 萬、 2 ー ブトキシフエニルチオ 萬、 2 ー (2 ー ヘキサスルホニルエチル)ー5 ー tertーオクチルフエニルチオ 甚、 1 ーエトキシカルボニルトリデシルチオ 甚、 5 ーフエニルー 2 . 3 . 4 . 5 ーテトラゾリルチオ 萬、 2 ードデシルチオ エーギング・アンリルチオ 甚、 2 ーフエニルー 3 ードデシルチオ 甚、 2 ーフエニルー 3 ードデシルチオ 古・チオフエニルチオ 甚、 2 ーフエニルー 3 ードデシルー 1 . 2 . 4 ートリアンリルー 5 ーチオ 芸 等)を 扱わす。

R1またはXがよ師の基となつてビス体を形成する場合、とのよ価の基をさらに詳しく述べれば、R1は散換または無置換のアルキレン基(例えば、メチレン法、エチレン病、1・1の一デンレン基、
ーCH2CH2CH2ー、特)、置換または無置換のフェニレン基(例えば、1・4ーフェニレン基、1・3ーフェニレン基、